DERWENT-ACC-NO:

1979-55441B

DERWENT-WEEK:

200400

COPYRIGHT 2006 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Storage battery giving constant discharge voltage for

long periods - has an electrolyte of organic solvent, e.g. propylene carbonate, and an inorganic salt solute,

e.g. lithium chlorate

PATENT-ASSIGNEE: HITACHI CHEM CO LTD[HITB], HITACHI LTD[HITA]

PRIORITY-DATA: 1977JP-0142765 (November 30, 1977)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES.

MAIN-IPC

JP 54075535 A

June 16, 1979

N/A

000 N/A

INT-CL (IPC): H01M004/50

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 54075535A

BASIC-ABSTRACT:

The storage battery comprises a positive electrode, a non-aq. organic electrolyte and a negative electrode of light metal, such as Li or Na. The electrolyte consists of an organic solvent and a solute of inorganic salt, such as LiClO4. The solvent is propylene carbonate and/or dicarboxylic acid diester, such as dimethyl oxalate, diethyl oxalate, diethyl malonate, diethyl succinate or diethyl glutarate. The positive electrode consists of MnO2 which has been irradiated by microwaves of wave-length 1 - 20 cm in the organic solvent.

The storage battery has an improved positive electrode and can give a constant discharge voltage for periods >100 hrs.. The positive electrode further contains a conducting agent of graphite and a binder of PTFE.

TITLE-TERMS: STORAGE BATTERY CONSTANT DISCHARGE VOLTAGE LONG PERIOD ELECTROLYTIC ORGANIC SOLVENT PROPYLENE CARBONATE INORGANIC SALT SOLUTE LITHIUM CHLORATE

DERWENT-CLASS: A85 E17 L03 X16

CPI-CODES: A12-E06; E35-S; L03-E01B; L03-E01C;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M3 *01*

Fragmentation Code A425 A940 C730 C108 C803 C802 C807 C805 C804 C801 C550 A400 Q334 Q451 Q454 M781 R034 R038 R032 R035 R036 M411 M902

Chemical Indexing M3 *02*

Fragmentation Code
A425 A940 C730 C108 C803 C802 C807 C805 C804 C801
C550 A400 Q334 Q451 Q454 M781 R034 R038 R032 R035
R036 M411 M902

Chemical Indexing M3 *03*

Fragmentation Code
A400 A421 A425 A940 A990 C108 C550 C730 C801 C802
C803 C804 C805 C807 M411 M781 M903 Q334 Q451 Q454
R032 R034 R035 R036 R038

Chemical Indexing M3 *04*

Fragmentation Code
A400 A421 A425 A940 A990 C108 C550 C730 C801 C802
C803 C804 C805 C807 M411 M781 M903 Q334 Q451 Q454
R032 R034 R035 R036 R038

POLYMER-MULTIPUNCH-CODES-AND-KEY-SERIALS:

Key Serials: 0210 0231 0947 2682 2739

Multipunch Codes: 011 04- 062 064 087 60- 609 623 627 688 011 04- 062 064 087

60-609 623 627 688

(9日本国特許庁(JP)

1D 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭54—75535

(1) Int. Cl.² H 01 M 4/50 識別記号 **20日本分類** 57 A 0

庁内整理番号 7354-5H ③公開 昭和54年(1979)6月16日発明の数 1

審査請求 未請求

(全 3 頁)

640電 池

②特 願 昭52-142765

②出 願 昭52(1977)11月30日

仍発 明 者 加原俊樹

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究所内

同 堀場達雄

日立市幸町3丁目1番1号 株

式会社日立製作所日立研究所内

同 江波戸昇

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究所内

⑩発 明 者 田村弘毅

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究所内

同 丹野和夫

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究所内

⑪出 願 人 株式会社日立製作所

東京都千代田区丸の内一丁目 5

番1号

同 日立化成工業株式会社

東京都新宿区西新宿二丁目1番

1号

個代 理 人 弁理士 高橋明夫

明 細 書

発明の名称 電池

特許請求の範囲

1. 非水の有機溶媒中でマイクロ波照射処理をほどこした二酸化マンガンを正極活物質とし、リチウム、ナトリウムのごとき軽金属を負極活物質とすることを特徴とする電池。

発明の詳細な説明

本発明は、リチウム、ナトリウムなどの軽金属 を負極活物質とし、非水の有機電解質を用いる電 他に係り、特に正極活物質として、二酸化マンガ ンを用いる電池に関する。

リチウム、ナトリウムなどの軽金属を負極活物質とする電池は、負極活物質の電気陰性度が大なために、高電圧を示し、また負極活物質の重量が小さいために、高エネルギー密度を示す。しかし、リチウムやナトリウムなどの軽金属は非常に活性で、酸架や水が存在すると、ただちにこれらと反応して酸化物になる。したがつて、水溶液系の電解質を用いることは困難であり、一般に非水系の

有機溶媒にリチウムの無機塩を溶解した、いわゆる有機電解質が用いられている。一方、正徳活物質としては、有機電解質に不溶な金属ハロゲン化物や金属酸化物が用いられているが、これらの物質に水分が含まれていると、この水分がリチウムやナトリウムなどの軽金属と直接反応して、電池の特性を劣化させる原因となる。したがつて、正徳活物質中に含まれる水分は充分に除去する必要がある。

各種金属酸化物の中で、二酸化マンガンは、経 病性、およびリチウムやナトリウムなどの軽金属 の酸化剤として、有望な正極活物質であると考え られる。しかし、この二酸化マンガンには多量の 付務水や結合水があり、このまま使用したのでは、 電池の特性、とくに寿命特性が劣つたものとなる。 そこで、これらの付着水や結合水を除去するため に、加熱する方法がことろみられている。付着水 は、120で程度に加熱するだけで容易に除去す ることができるが、結合水は、それ以上の300 ~400での温度に加熱しないと完全に除去する ことができないと一般にいわれている。しかし、 とのように高温に加熱した場合、電池の正極活物 質として、もつとも活性が大きいといわれている rーMnO。は、不活性なターMnO。に一部変 態し、電池の放電容量も減少するという欠点があ る。また、完全に結合水を除去するためには、 300~400℃で長時間加熱しなければならな いので、時間的に損失が大きいとと、および加熱 温度の制御に注意しなければ、MnO。が分解し てMn。O。に変化するという問題がある。

本発明の目的は、上記したような欠点や問題点を解決するために、r-MnO。の結合水を高温に加熱することなく、しかも短時間に除去し、すぐれた電気化学的活性を有する二酸化マンガンを正極活物質とする電池を提供するにある。

本発明は、非水の有機溶媒中に保持したァー M n O 。 にマイクロ波を短時間照射し、結合水を 励起せしめ、これを非水の有機溶媒中に溶解させ、 無水のァーM n O 。を得るものである。非水の有 機溶媒としては、プロピレンカーボネート、ァー

となるようにした。なお、電池ケース8は、0.3 mmの内厚の鋼にニッケルメッキをほどとしたもので、内径15mmである。次に、上ぶた9内に充填したリチウム5、セパレータ7を重さね、パッキング10を介して締めつけて、電池を作つた。セパレータ7は、ポリブロピレン製の不磁布で、とれには、プロピレンカーボネートに1mol/2の過塩素酸リチウムを溶解した有機電解質を含受してある。また、パッギング10はネオブレンム
製、上ぶた9は、内厚0.3 mmの鋼にニッケルメッキをほどとしたものである。

第2図に、上記した本発明で得た二酸化マンガンを用いた電池の放電試験結果を示す。図中に記号Aで示したものが本発明によるものである。なお、放電電流値は1mAとした。比較のために、電解酸化法によつて得たr-MnO。を真空中で110℃に加熱して付着水を除去したのち、プロビレンカーボネート中に浸漉しただけで、マイクロ波を照射しない二酸化マンガンを用い、他は上記した方法とまつたく同様にして得た電池の特性

ブチロラクトン、ジメチルホルムアミド、ジメチ ルサルホキンド、エチレンカーポネートなどが好 適である。

以下、本発明の実施例について説明する。

電解酸化法で得たァーMnO。20gを炭素機 維で作つた網袋の中に入れ、これを非水性の有機 密媒中に浸漬した。非水の有機密媒としては、脱 水したプロピレンカーボネート200配を用いた。 なお、 r - M n O t はあらかじめ真空中で110 ひに加熱して、付着水を除去したものを用いた。 これに出力200W、周波数2000~3,000MHz、 波長1~20cmのマイクロ波を20~40秒間照 射した。その後、網袋を有機溶媒から取り出し、 乾燥アルゴンガスを充填したグローブポックス中 に移し、グロープポックス中でァーMnO。3を 取り出した。とのように処理したr-MnO110 部に対して、黒鉛を1部、ポリテトラフルオロエ チレン樹脂粉末を 0.5 部添加して、充分に混合し たのち、これを第1図に示した電池ケース8内に 充塡した。このとき、二酸化マンガン量が約0.65g 20

を図中に記号Bで、また、r-MnO: を真空中400℃で加熱処理した二酸化マンガンを用い、他は上記した方法とまつたく同様にして得た電池の特性を記号Cで示す。

第2図から明らかなように本発明による二酸化 マンガンを用いたものが、他のものよりすぐれた 放電特性を示す。

なお、X線回折法でしらべた結果では、本発明 の処理による二酸化マンガンは r - M n O 。 のみ であつた。

このように、電池の放電特性が向上する理由と しては、本発明によつて、 $r-MnO_2$ 中の結合 水を完全に取り除くことができ、しかも $r-MnO_2$ を $\beta-MnO_2$ に変態しなかつたためと思われる。

以上、本発明では、有機溶媒中に二酸化マンガンを浸漬したのち、マイクロ放処理をする方法について述べたが、この他に、二酸化マンガンから有機溶媒中に移つた水を除去するために、ナトリウムやリチウムを入れた有機溶媒中で二酸化マンガンにマイクロ波を照射してみたが、いずれの方

法で得た二酸化マンガンを用いても、電池の性能 に差は認められなかつた。

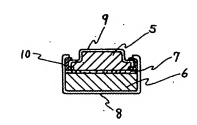
以上述べた如く、本発明はその工業的価値が優めて大きいものである。

図面の簡単な説明

第1図は本発明による電池の断面を示したもの、 第2図は本発明による電池の放電特性を他のもの と比較して示したものである。

5…リチウム、6…二酸化マンガン、7…セパレータ、8…電池ケース、9…上蓋、10…パッキング。

代理人 弁理士 高橋明夫



1 🔝

